

⑩日本国特許庁
公開特許公報

①特許出願公開
昭54—32468

④Int. Cl.²
C 07 D 233/80
A 61 K 31/415

識別記号
ACJ

⑤日本分類
16 E 362
30 G 133.21
30 H 34

序内整理番号
7242-4C
6667-4C

⑥公開 昭和54年(1979)3月9日
発明の数 1
審査請求 未請求

(全 5 頁)

⑦ピロール誘導体

⑧特 願 昭52—97186
⑨出 願 昭52(1977)8月12日
⑩發明者 佐藤忠夫
同 田房不二男
德島市南沖洲2—8—26
徳島県板野郡松茂町笠木野字八

山陽詔143

⑪發明者 中川基之
徳島市川内町大松774番地
⑫出願人 大冢製薬株式会社
東京都千代田区神田司町2丁目
9番地
⑬代理人 弁理士 三枝英二 外1名

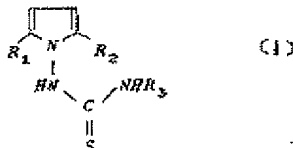
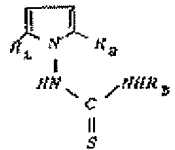
明細書

下記一般式(I)で表わされる。

発明の名称 ピロール誘導体

特許請求の範囲

① 一般式



(式中R₁及びR₂は夫々低級アルキル基、及びR₃は低級アルコキシアルキル基又は環換基として有することのあるフェニル基を示す。)

上記一般式(I)で表わされる本発明のピロール誘導体は、胃酸分泌抑制作用、降圧作用を有し、胃酸分泌抑制剤、抗潰瘍剤、降圧剤として有用である。

発明の詳細な説明

本発明はピロール誘導体に関する。

本発明のピロール誘導体は新規化合物であり、

上記一般式(I)中R₁及びR₂で表わされる低級アルキル基には、例えばメチル基、エチル基、

・プロピル基及びイソプロピル基等の烷基基1～3の複数個若しくは分枝状アルキル基が包含される。R₃で示される置換アルコキシアルキル基に付、烷基数1～4の複数個若しくは分枝状アルコキシ基と烷基数1～4の置換烷基しくは分枝状アルキレン基との結合した基團又はメトキシメチル基、3-メトキシプロピル基、2-エトキシエチル基、3-イソプロピキシプロピル基、4-エトキシブチル基、2-エトキシ-1,1-ジメチルエチル基、2-プロピキシエチル基、3-メトキシ-2-メチルプロピル基、2-メチル-2-ブトキシエチル基等が包含される。また置換基を有するなどのあるフェニル基には、ベンゼン環上に例えれば硝素原子、硫黄原子、沃木原子、非共价键子等のハロゲン原子、メチル、エチル、メチロビル、イソ-

特開昭54-32468(2)
プロピル基のアルキル基、メトキシ、エトキシ、プロピオキシ、イソプロポキシ等のアルコキシ基、アセチルアミノ、プロピオニルアミノ、ブチリルアミノ、イソブチリルアミノ基等のアルカノイルアミノ基及びアミノ基から選ばれた同一又は異なる1者しくは2個の置換基を有することのあるフェニル基が組合される。代表例としては例えばフェニル基、4-クロロフェニル基、2-プロモフェニル基、3-ヨードフェニル基、4-フロロフェニル基、4-ブロモフェニル基、3,4-ジクロロフェニル基、3,5-ジブロモフェニル基、4-ブロモ-2-クロロフェニル基、2-メチルフェニル基、4-エチルフェニル基、3-ブロピオフェニル基、4-イソブロピルフェニル基、3,4-ジメチルフェニル基、3,5-ジエチルフェニル基、

2,6-ジメチルフェニル基、2-メトキシ-5-メチルフェニル基、4-メトキシフェニル基、3,4-ジメトキシフェニル基、3,5-ジエトキシフェニル基、2-エトキシフェニル基、4-イソブロボキシフェニル基、4-アセチルアミノフェニル基、2-アセチルアミノフェニル基、3-ブロピオニルアミノ基、4-イソブチリルアミノ基、4-アミノフェニル基、2-アミノフェニル基、3,4-ジアミノフェニル基、3-アミノ-2-メチルフェニル基、3-アミノ-4-クロロフェニル基、4-アミノ-3-メトキシフェニル基等を例示できる。

本説明の上述一般式(I)で表わされるジローラ誘導体の代表的化合物を例示すれば次の通りであ

る。

- 2,5-ジメチル-1-(3-(3-メトキシプロピル)チオウレイド)ビロール
- 2,5-ジメチル-1-(3-(2-プロポキシエチル)チオウレイド)ビロール
- 2,5-ジエチル-1-(3-(2-エトキシエチル)チオウレイド)ビロール
- 2,5-ジメチル-1-(3-(3-イソブロボキシブチル)チオウレイド)ビロール
- 2,5-ジメチル-1-(3-(2-メチル-2-ブトキシエチル)チオウレイド)ビロール
- 2,5-ジメチル-1-(3-(4-クロロフェニル)チオウレイド)ビロール
- 2,5-ジメチル-1-(3-(4-ブロモフェニル)チオウレイド)ビロール
- 2,5-ジメチル-1-(3-(3,4-ジクロロフェニル)チオウレイド)ビロール
- 2,5-ジエチル-1-(3-(3-ヨードフェニル)チオウレイド)ビロール

特許昭54-32468(S)

2,5-ジメチル-1-[3-(4-ブロモ-2-クロロフェニル)オウレイド]ビロール

2,5-ジメチル-1-[3-(2-メチルフェニル)オウレイド]ビロール

2,5-ジメチル-1-[3-(2,6-ジメチルフェニル)オウレイド]ビロール

2,5-ジメチル-1-[3-(2-メトキシ-2-メチルフェニル)オウレイド]ビロール

2,5-ジメチル-1-[3-(3,4-ジメチルフェニル)オウレイド]ビロール

2,5-ジメチル-1-[3-(4-エチルフェニル)オウレイド]ビロール

2,5-ジエチル-1-[3-(4-イソプロピルフェニル)オウレイド]ビロール

2,5-ジメチル-1-[3-(4-メトキシフェニル)オウレイド]ビロール

2,5-ジメチル-1-[3-(3,5-ジエトキシフェニル)オウレイド]ビロール

2,5-ジメチル-1-[3-(2-エトキシフェニル)オウレイド]ビロール

2,5-ジエチル-1-[3-(3,4-ジメトキシフェニル)オウレイド]ビロール

2,5-ジメチル-1-[3-(4-アセチルアミノフェニル)オウレイド]ビロール

2,5-ジメチル-1-[3-(3-ブロピオニルアミノフェニル)オウレイド]ビロール

2,5-ジメチル-1-[3-(2-アセチルアミノフェニル)オウレイド]ビロール

2,5-ジメチル-1-[3-(4-アミノフェニル)オウレイド]ビロール

2,5-ジメチル-1-[3-(2-アミノフェニル)オウレイド]ビロール

2,5-ジメチル-1-[3-(3,4-ジアミノフェニル)オウレイド]ビロール

2,5-ジメチル-1-[3-(3-アセチルアミノ-2-メチルフェニル)オウレイド]ビロール

2,5-ジメチル-1-[3-(3-アミノ-4-クロロフェニル)オウレイド]ビロール

2,5-ジメチル-1-[3-(4-アミノ-3-メトキシフェニル)オウレイド]ビロール

2,5-ジメチル-1-[3-フェニルオウレイド]ビロール

2,5-ジエチル-1-[3-フェニルオウレイド]ビロール

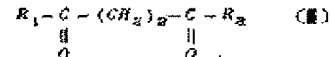
2,5-ジラヨビル-1-[3-フェニルオウレイド]ビロール

2,5-ジラヨビル-1-[3-フェニルオウレイド]ビロール

本発明のビロール類導体は種々の方法により製造することができる。例えば一般式

(但し式中 R_1 は上記と同じ)

で表わされるチオセミカルバジッド導体と一般式

(但し式中 R_1 及び R_2 は上記と同じ)

で表わされる1,4-ジケトン導体とを反応させると方酸により製造できる。

上記一般式 (I) 及び (II) で表わされる化合物は、いずれも公知の化合物である。

上記反応は無触媒でも行ない得るが通常ベンゼン、トルエン、キシレン等の芳香族炭化水素類、ジエチルエーテル、テトラヒドロフラン、ジオキサン、ジグライム等のエーテル類、半胱、醇類、ツロビオン酸等のカルボン酸類、メタノール、エタノール、イソプロパノール等のアルコール類、ジメチルスルホキシド、 N,N -ジメチルホルムアミド、ヘキサメチルリン酸トリアセト酸の非極性

有機中で有利に収集できる。

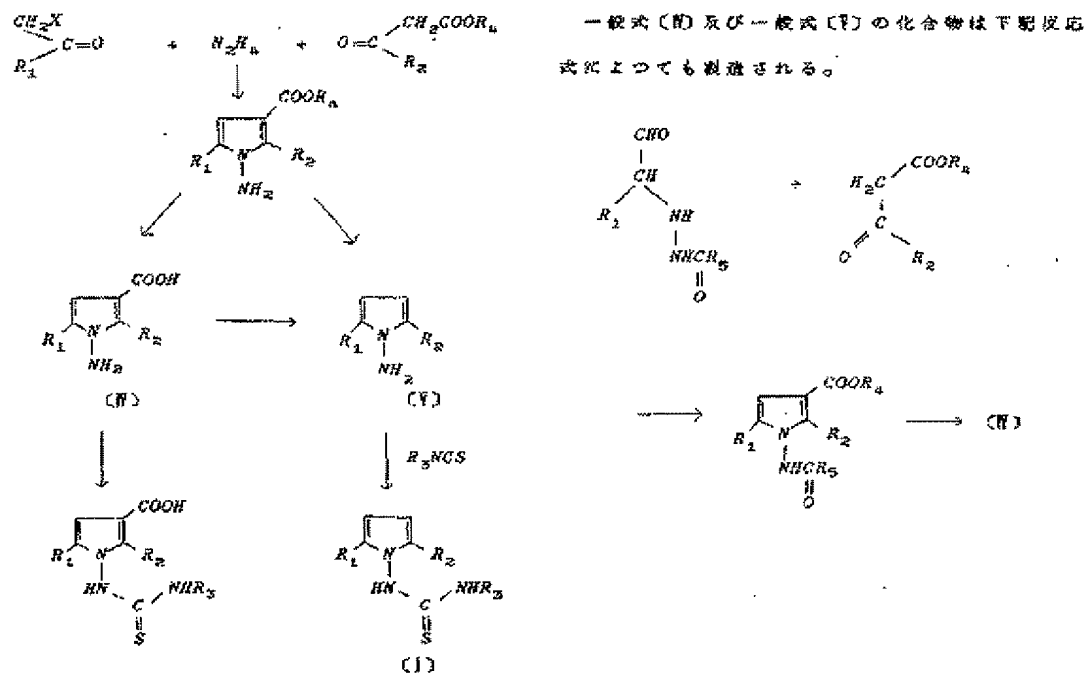
上記反応における吸着化合物の使用割合は常に過剰はないが、通常一般式(I)で示されるオキセカルバダクド樹脂を1モル当り一般式(I)で示されるジケト酸を1~5モル容積は1~1.2モル程度用いるのがよい。また反応温度は通常0~200℃時までは室温~120℃程度とするのがよく、この速度で約30分~30時間通常30分~5時間程度で反応は終了する。

かくして本発明の一式(I)で示されるジカルバダクド樹脂を収得できる。該化合物は、上記反応終了後常法従事、例えば過塩素酸を用いた場合は之を除去して、又はその後抽出して単離でき、これには分別再結晶法、カラムクロマトグラフィー、薄層クロマトグラフィー等の通常の手段により精製

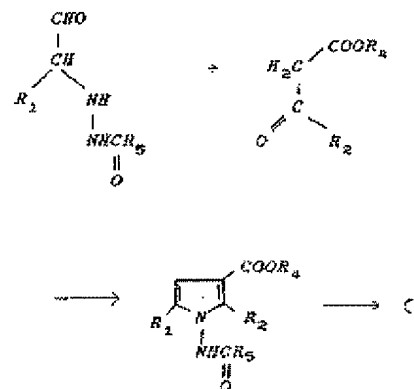
特開昭54-32468(4)

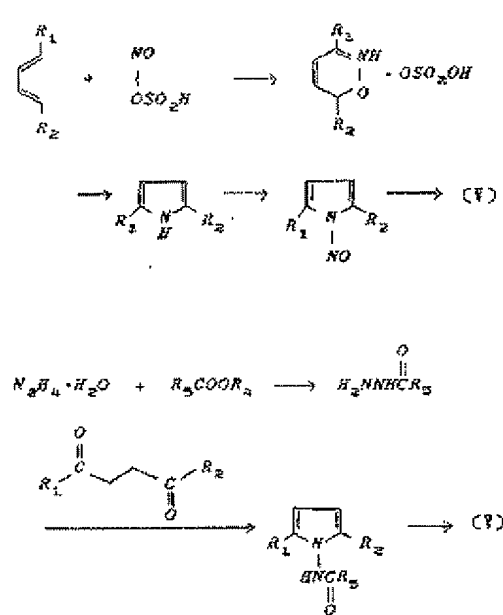
できる。

本発明の化合物は下記反応式に示す如くしても製造される。



一般式(I)及び一般式(II)の化合物は下記反応式によつても製造される。





特開昭54-32468(5)

(上式に於て R_1 及び R_2 は低級アルキル基を、
Xはハロゲン原子を表す。 R_1 , R_2 及び R_3
は上記と同じ。)

以下本発明化合物の製造例を実験例として挙げ
る。

実験例 1

2,5-ジメチル-1-(3-(2-メチルエニル)チオウレア)ピロールの合成
4-(2-メチルエニル)チオセミカルバゾン6.0 gを酢酸3.0 mlに懸濁させ、2,5-ヒキサン
ジオン3.8 gを加えて、油浴上100~110°C
に加熱攪拌する。100分間加熱した後濾液で
水を除去し、得られる結晶をエタノールに溶解し、
次いで活性炭培養液エタノールを濾去し、濾液を
シリカゲルカラムクロマトグラフィー(シリカゲ

ル「ウコウC-200」、移動相クロロホルム)
により処理し、得られる白色結晶をリクロイソ
エタノールより再結晶する。かくして白色小葉状
晶の2,5-ジメチル-1-(3-(2-メチルエ
ニル)チオウレア)ピロール6.0 gを得る。
融点181.5~183°C。

実験例 2~10

適当な固形試料を用いて、上記実験例1と同様
にして下記第1表記載の各化合物を得る。第1表
には得られた化合物を下記一致式で示し、またその
結晶形及び融点を併せ示す。

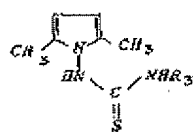


表 1 表

実験 例名	R_5	結晶形	融点(°C)
2	$-(\text{CH}_2)_3\text{OCH}_3$	無色板 状晶	115 ~117.5
3	$-(\text{CH}_2)_2\text{OC}_2\text{H}_5$	無色板 状晶	104 ~105
4		無色小 葉状晶	144 ~146
5		無色小 葉状晶	157 ~160
6		無色小 葉状晶	169 ~171
7		無色小 葉状晶	172 ~174
8		無色小 葉状晶	223 ~224.5 (分解)
9		無色小 葉状晶	194.5 ~196
10		無色小 葉状晶	197 ~199